# DELPHION



PRODUCTS INSIDE DELPHION

Search: Quick/Number Boolean Advanced Der

# Derwent Record

☑ En

View: Expand Details Go to: Delphion Integrated View

Tools: Add to Work File: Create new World

Derwent Title:

New plant growth regulating compsns. - contain phosphonyl enamine cpds.

Original Title:

DE4029444A1: Phosphonyl-enamine als Pflanzenwuchsregulatoren

Assignee:

CIBA GEIGY AG Standard company

Other publications from CIBA GEIGY AG (CIBA)...

Inventor:

DIEL P; LUDWIG M; 1991-095191 / 199114

Accession/ Update:

A01N 57/18: C07F 9/40:

IPC Code: Derwent Classes:

C01:

Manual Codes:

C05-B01G(P-C bond (cyclo)aliphatic), C12-P04(Growth stimulants, phytohormones)

Derwent Abstract: ( DE4029444A) A compsn. for regulating plant growth comprises inert additives such as carriers and wetting agents and a phosphonyl-enamine cpd. of formula (I), its salts or cis or trans isomer: In (I), Q = (A) styryl, naphthyl or phenyl, opt. substd. by: (i) 1-5 halo; (ii) one gp. OCY2O; (iii) one or two of R, (R)2N, 3-6C cycloalkyl, RO, RS, RO, CN, NO2, carboxyl or ROCO; (iv) one of phenol, phenoxy or which each be substd. by 1-3 halo, R, R' or alkoxy or by OCY2O; (B) 5-6 membered, unsatd. heterocycle, bonded via a carbon atom, contg. one or two N and/or S or O, which is opt. substd. by 1 or 2 halo or R, 1 3-6C cycloalkyl or phenyl or aniline (both opt. substd. by 1-3 halo, R or OR, or OCY2O); R = 1-4C alkyl; R' = 1-4C haloalkyl; R1, R2 = H, 1-6C alkyl, 1-6C haloalkyl, 1-6C hydroxyalkyl, 2-6C alkoxyalkyl, 2-6C alkoxythioalkyl, 3-6C cycloalkyl, 3-6C alkenyl, 3-6C haloalkenyl or 3-6C alkynyl; phenyl or benzyl, both substd. by 1-3 of halo, R, R' or alkoxy; R3, R4 = 1-6C alkyl, 1-6C haloalkyl, 2-6C alkoxyalkyl, 3-6C cycloalkyl, 3-6C alkenyl, 3-6C haloalkenyl, 3-6C alkynyl; phenyl or benzyl, both substd. by R, R' or 1-4C alkoxy; or NR3R4 = a 5 or 6 membered heterocycle cpd. contg. a second N atom or an S or O atom, and opt. substd. by 1 or 2 R or one of phenyl or benzyl (both opt. substd. by 1-3 halo, R. R' or RO); Y = H or halo.

Dwq.0/0 PDF Patent

Family:

Pub. Date Derwent Update Pages Language IPC Code

DE4029444A \* 1991-03-28

199114

A01N 25/02 German

Local appls.: DE1991004029444 Filed:1991-09-17 (91DE-4029444)

INPADOC Legal Status: First Claim: Show all claims Show legal status actions

1. Den Pflanzenwuchs regulierendes Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß es neben inerten Zutaten wie Trägerstoffen und Netzmittel als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Formel I enthält, worin

Q den Styryl-, Naphthyl- oder Phenylrest bedeuten, der unsubstituiert oder 1-5mal

durch Halogen, einmal durch Methylendioxy- $\text{COY}_2\text{O-}$ , wobei Y Wasserstoff oder Halogen ist, oder ein- oder zweirnal durch  $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Dlalkylamino}, \text{C}_3\text{-C}_6\text{-Cycloalkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Haloalkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Haloalkoxy}, \text{Cyano}, \text{Nitro}, \text{Carboxyl} oder \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkoxycarbonyl}, einen Phenyl-, Phenoxy- oder Anilinrest, welcher seinerseits ein- bis dreimal durch Halogen, <math>\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Haloalkyl}, \text{Alkoxy}$  oder durch den Methylendioxyrest- $\text{COY}_2\text{O-}$  substituiert sein kann; oder  $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Cl}_4\text{-Nityl}$  ist, ein oder zwei Heteroatome Stickstoff, und/oder Schwefel oder Sauerstoff enthält und der ein- oder zweifach durch Halogen,  $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}, \text{Chromal durch C}_3\text{-C}_6\text{-Cycloalkyl}$  oder einen Phenyl- oder Anilinrest der seinerseits ein- bis dreimal durch Halogen,  $\text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}, \text{C}_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy}$  oder die Methylendioxygruppe- $\text{COY}_2\text{-O}$  substituiert sein kann:

R¹ und R² unabhängig voneinander je Wasserstoff,  $C_1$ – $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ – $C_6$ -Haloalkyl,  $C_1$ – $C_6$ -Hydroxyalkyl,  $C_2$ – $C_6$ -Alkoxyalkyl,  $C_2$ – $C_6$ -Alkothinoalkyl,  $C_3$ – $C_6$ -Cycloalkyl,  $C_3$ – $C_6$ -Alkonyl,  $C_3$ – $C_6$ -Alkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alky

 $\mathsf{R}^a$  und  $\mathsf{R}^4$  unabhängig voneinander je  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_6$ -Klaklyl,  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_6$ -Haloalkyl,  $\mathsf{C}_2-\mathsf{C}_6$ -Alkoxyalkyl,  $\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_6$ -Qc-Cacklen,  $\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_6$ -Alkoxyalkyl,  $\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_6$ -Alkoxyl,  $\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_6$ -Alkoxyl,  $\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_6$ -Alkinyl, einen Phenyl- oder Benzylrest der unsubstituiert oder ein- bis dreimal durch Halogen,  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Alkyl,  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Haloalkyl oder  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Alkoxy substituiert ist;  $\mathsf{R}^3$  und  $\mathsf{R}^4$  zusammen mit dem Stickstoffatom auch einen 5–9gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der noch ein zweites Stickstoffatom oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom enthalten kann und der unsubstituiert oder ein- oder zweimal durch  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Alkyl oder einmal durch den Phenyl- oder Benzylrest substituiert sein kann, der seinerseits unsubstituiert oder ein bis dreimal durch Halogen,  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Alkyl,  $\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4$ -Alkoxy substituiert sein kann, bedeuten, sowie das cisoder trans-isomer einer solchen Verbindung oder ein Salz mit einer pflanzenphysiori einer solchen Verbindung oder ein Salz mit einer pflanzenphysiorie in verbindung oder Säure.

Priority Number:

Application Number	Filed	Original Title
CH1989000004002	1989-11-07	
CH1989000003403	1989-09-19	

Related Accessions:

Accession Number	Туре	Derwent Update	Derwent Title
C1991-040699	С		
1 item found			

Title Terms:

NEW PLANT GROWTH REGULATE COMPOSITION CONTAIN PHOSPHONYL FNAMINE COMPOUND

Pricing Current charges

Derwent Searches: Boolean | Accession/Number | Advanced

Data copyright Thomson Derwent 2003

THOMSON

Copyright © 1997-2007 The Thoi

New plant growth regulating compsns. - contain phosphonyl enamine cpds. (1991-095191) Page 3 of 3

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U

C 07 F 9/6527

C 07 F 9/6536

25/12,25/26,25/08,

25/30,B01F 17/00

(51) Int. Cl. 5:



DEUTSCHES **PATENTAMT**  Aktenzeichen: P 40 29 444.7

17. 9.90 Anmeldetag: 28. 3.91 Offenlegungstag:

(3) Unionspriorität: (2) (3) (3) 19.09.89 CH 3403/89

07.11.89 CH 4002/89

(7) Anmelder: Ciba-Geigy AG, Basel, CH

(74) Vertreter: Zumstein, F., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Klingseisen, F., Dipl.-Ing., Pat.-Anwälte, 8000 München

(72) Erfinder:

Maier, Ludwig, Dr., Arlesheim, CH; Diel, Peter J., Dr., Riehen, CH

(5) Phosphonyl-enamine als Pflanzenwuchsregulatoren

Phosphonyl-enamine eignen sich zur Regulierung des Pflanzenwuchses, insbesondere zur Wuchshemmung in Kulturen von Soja und Sonnenblumen im Sinne einer Verbesserung der Standfestigkeit und Erhöhung des Ertrages. Die Phosphonyl-enamine sind z. T. bekannte Substanzen und entsprechen der Formel I

1

Q Styryl, den Naphtyhl-, den Phenylrest oder einen ungesättigten 5-6gliedrigen Heterocyclus darstellt, die unsubstituiert oder substituiert sein können.

R1 und R2 unabhängig voneinander je Wasserstoff, C1- $\begin{array}{lll} C_{b}AlkyI, & C_{1}\text{-}C_{b}HaloalkyI, & C_{1}\text{-}C_{b}HydroxyalkyI, & C_{2}\text{-}C_{b}AlkoxyalkyI, & C_{2}\text{-}C_{b}AlkoxyalkyI, & C_{3}\text{-}C_{b}AlkenyI, & C_{3}\text{$ nyl- oder Benzylrest,

R3 und R4 unabhängig voneinander je C1-C6Alkyl, C1-C<sub>8</sub>Haloalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxyalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Haloalkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>Alkinyl, einen Phenyloder Benzylrest,

R3 und R4 zusammen mit dem Stickstoffatom auch einen 5-6gliedrigen oder ungesättigten Heterocyclus bilden, der substituiert sein kann.

bedeuten, sowie die cis und trans Isomeren dieser Verbindungen und ihre Salze mit pflanzenphysiologisch verträglichen Basen und Säuren.

Die vorliegende Erfindung betrifft Phosphonyl-enamine mit den Pflanzenwuchs regulierenden Eigenschaften.

die Herstellung dieser Verbindungen, sowie pflanzenwuchsregulierende Mittel, welche als Wirkstoff diese
flosphonyl-enamine enthalten, sowie die Verwendung dieser Enamine zur Regulierung des Pflanzenwuchses,
insbesondere zur Wuchshemmung in Kulturen von Soja und Sonnenblumen im Sinne einer Verbesserung der
Standfestigkeit und Erböhung des Ertrages.

Die erfindungsgemäßen Phosphonyl-enamine entsprechen der Formel I

$$Q-CH=C-P-OR^{1}$$
 (1)

worin

10

worm
Q den Styryl-, Naphthyl- oder Phenylrest bedeuten, der unsubstituiert oder 1–5mal durch Halogen, einmal
durch Methylendioxy—OCY<sub>2</sub>O<sub>-</sub>, wobei Y Wasserstoff oder Halogen ist, oder ein- oder zweimal durch
C [- C-, Haloalkyl, C]—C-, Haloalkyl, C]—C-, Haloalkyl, C]—C-, Haloalkyl, C]—C-, Haloalky, C]—C-, Haloalkyl, C]—C-, C]—C-, Haloalkyl, C]—C-, C]

koxy oder die Methylendioxygruppe-OCY<sub>2</sub>O- substituiert sein kann. R¹ und R² unabhängig voneinander je Wasserstoff, C<sub>1</sub>-Ce-Alkyl, C<sub>1</sub>-Ce-Haloalkyl, C<sub>1</sub>-Ce-Haloalkyl, C<sub>2</sub>-Ce-Alkyhthioalkyl, C<sub>3</sub>-Ce-Qe-Alkyhthioalkyl, C<sub>3</sub>-Ce-Qe-Alkyhthioalkyl, C<sub>3</sub>-Ce-Alkyhthioalkyl, C<sub>3</sub>-Ce-Alkyhthioalkyl, Cip-Ce-Alkyhthioalkyl, Cip-C

Ci – C.-Alkyl, Ci – C.-Haloalkyl oder Alkoxy, substituiert ist;
R³ und R⁴ unabhängig voneinander je Ci – Ce-Alkyl, Ci – Ce-Haloalkyl, C2 – Ce-Alkoxyalkyl, C3 – Ce-Cycloalkyl, C3 – Ce-Alkenyl, C3 – Ce-Haloalkenyl, C3 – Ce-Alkinyl, eine Phenyl- oder Benzylrest der unsubstituierten oder

ein- bis dreimal durch Halogen, C., —C., Alkyl, C., —C., Haloalkyl oder C., —C., Alkoxy substituiert ist;

87 und 87 zusammen mit dem Stickstoffatom auch einen 5-6gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der noch ein zweites Stickstoffatom oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom enthalten kann und der unsubstituiert oder ein- oder zweimal durch C., —C., Alkyl oder einmal durch den Phenyl- oder Benzylrest substituiert sein kann, der seinerseits unsubstituiert oder ein- bis dreimal durch Halogen, C., —C., Alkox, C., —C., +Aloadkyl oder C., —C., +Alkoxy substituiert sein kann, bedeuten, sowie das cis- oder trans-Isomer einer solchen Verbindung oder ein Salz mit einer pflanzenphysiologisch verträglichen Base oder Salzer.

Phosphonyl-enamine sind bekannt, einige Vertreter und ihre Herstellung wurden z. B. in folgenden Literaturstellen beschrieben:

Angew. Chem. 80 (9) (1968) 364 — 365 Tetrahedron 37 (1981) 1227 — 1232 Chem. Ber. 104 (1971) 2021 — 2024 Synthesis 1977 p. 336 — 338 Bull. Soc. Chem. Japan 48 (1975) 2103 — 2105

Die pflanzenwuchsregulierende Wirkung dieser Verbindungen ist bisher unerkannt geblieben. Es werden weitere als Pflanzenwuchsregulatoren wirksame Phosphonyl-enamine, ihre Salze sowie cis/trans-Formen hergestellt und ihre Verwendung beschrieben.

In diesen Definitionen bedeutet Halogen Fluor, Chlor, Brom oder Iod.

Alkylreste für sich allein oder als Teil eines weiteren Restes können geradkettig oder verzweigt sein und z. B. folgende Reste umfassen Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, sec. oder tert-Butyl, n-Pentyl, Isopentyl, 1-Ethylpropyl, n-Heyyl, 1-Methylpentyl, 1-Ethylbutyl, 1,4-Dimethylbutyl etc.

Alkenylreste für sich allein oder als Teil eines weiteren Restes umfassen vorzugsweise Allyl, Methallyl, Butenyl Butendienyl, Pentenyl, Hexenyl und Hexadienylreste.

Alkynylreste sind vorzugsweise der Propinyl, 1-Methylpropinyl oder der 2-Butinyl oder 3-Butinylrest.

Cycloalkyl umfaßt z. B. die Cyclopropyl-, Cyclobutyl, Cyclopentyl und Cyclohexylreste.

Die durch NR R<sup>4</sup> gebildeten heterocyclischen Reste sind gesättigt und bedeuten z. B. Pyrrollidin, Piperidin, Piperizin, Morpholin, Thiomorpholin oder Oxazolidin. Die 5—6gliedrigen Heterocyclen Q sind ungesättigt bedeuten z. B. Pyrroll, midzock, Dyrazol, Triazol, Indol, Isoindol oder Indolin, Q kamn ferner durch Furan, Pyridin, Thiophen, Pyrazin, Pyrimidin, Pyridazin, Thiazol oder Oxazol vertreten sein. All diese Reste können unsubstituiertsein.

Unter den Phosphonyl-enaminen der Formel I haben die Verbindungen der Formel Ia

worin n R¹, R³, R³ und R¹ die unter der Formel I gegebene Bedeutung haben und n Null, I, 2 oder 3 und X Halogen, C, -C,-Alksy, bedeutet, wobei zwei benachbarte X auch die Methylendioxygruppe - OCY, yO - worin Y Wasserstoff oder Halogen ist, bedeuten, besonders gute Wirkung als Wuchshemmer gezeigt, vor allem die Verbindungen, in denen n I bis 3 und X Halogen, Methyl, Halomethyl, Methoxy, Cyan oder Nitro oder zwei benachbarte X zusammen auch Methylendioxy oder Difluoromethylendioxy oder n = I und X einen gegebenenfalls durch (X), substituierten Phenoxyrest bedeutet.

5

15

20

35

40

45

50

55

Gute Wirkung zeigen ebenfalls Verbindungen, die der Formel Ib

$$(X)_h = N \begin{pmatrix} R^3 - NR^4 & O \\ | & | \\ CH = C - P - OR^1 & (lb) \\ | & OR^2 \end{pmatrix}$$

worin  $n, R^1, R^2, R^4$  and X die oben gegebene Bedeutung haben, besonders die Verbindungen in denen n 1 bis 4 und X Halogen, Merhyl, Halomethyl, oder falls n = 1 X einen gegebenenfalls durch  $(X)_n$  substituierten Phenyloder Phenoxyrest bedeuten.

Ebenfalls gute Wuchshemmungswirkung zeigen die Verbindungen der Formeln Ic, Id und Ie

$$(X)_{n} \qquad \begin{array}{c} NH \\ NH \\ N \\ N \\ N \\ N \\ N \\ CH = C \\ - \\ - \\ 0R^{2} \\ 0R^{2} \end{array} \qquad (kc)$$

$$CH_{3} \longrightarrow \begin{matrix} N \\ N \\ CH_{2} \longrightarrow \begin{matrix} CH = C \\ -P \\ OR^{2} \end{matrix}$$

$$CH_{3} - \begin{matrix} R^{3}NR^{4} & O \\ & & & \\$$

worin n, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und X die oben gegebene Bedeutung haben. Besonders gute Wuchshemmungswirkung in Soja- und Sonnenblumenkulturen zeigen Verbindungen der Formel If

worin R¹, R², R³ und R⁴ die oben gegebene Bedeutung haben, und X Halogen, Methyl, Halomethyl, Methoxy, Cyan oder Nitro, oder die zwei X zusammen Methylendioxy oder Difluormethylendioxy bedeuten, speziell 1/23-Difluormethylendioxyhenyl)-2 (dimethylamino)ethylen-2 (00-diethylphosphonat). 1/23-Dichlorphenyl)-2 (dimethylamino)ethylen-2 (00-diethylphosphonat). 1/2-Difluorphenyl)-2 (dimethylamino)ethylen-2 (00-diethylphosphonat). 1/2-Chlor-3-methylphenyl)-2 (dimethylamino)ethylen-(00-diethylphosphonat). 1/2-Difluormethylamino)ethylen-2 (00-diethylphosphonat) und 1/2-3-Difluormethylen-dioxyphenyly-2 (dimethylamino)ethylen-2 (00-diethylphosphonat) und 1/2-3-Difluormethylendioxyphenyly-2 (dimethylamino)ethylen-2 (00-dimethylphosphonat).

Die erfindungsgemäße Phosphonyl-enamine können in an sich bekannter Weise, nach der in der Literatur beschriebenen Synthesewegen hergestellt werden. Es kommen z. B. folgende, durch die untenstehenden Schebenen Synthesewegen hergestellt werden. Es kommen z. B. folgende, durch die untenstehenden Schebenen Synthesewegen hergestellt werden. Es kommen z. B. folgende, durch die untenstehenden Schebenen Synthesewegen hergestellt werden. Es kommen z. B. folgende, durch die untenstehenden Schebenen Synthesewegen hergestellt werden. Es kommen z. B. folgende, durch die untenstehenden Schebenen Synthesewegen hergestellt werden.

mata erläuterten Verfahren in Betracht.

20

35

65

$$(CH_{1})_{h}NCH + Benzaldehyd \xrightarrow{Base} CH = C - ROC_{1}H_{1}h_{2}$$

$$ROC_{2}H_{2}h_{3}h_{4}$$

$$ROC_{3}H_{3}h_{5}$$

Durch Zusammengeben von Benzaldehyd und Bis-(diethylphosphonat)-(dimethylamino)methan in Gegenwart einer Base, wie z. B. Natriumhydrid oder Butyllithium, in einem Äther erhält man 1-Phenyl-2-dimethylaminoethylen-2-(0)-diethylphosphonat).

Siehe Angew. Chem. 80 (9) (1968) 364—365 oder Tetrahedron 37 (1981) 1227—1232.

$$(X)_{h} C \equiv C - N(R^{3})R^{4} + HP - OR^{1} \longrightarrow (X)_{h} CH = C - P - OR^{3} \quad (Ia)$$

Durch Addition von Phosphorigsäurediestern an Inamine kann man die Phosphonyl-enamine der Formel I im Einstufenverfahren herstellen. Man kann sie durch vorsichtige fraktionierte Destillation in die cis- und trans-Isomeren trennen.

siehe Chem. Ber. 104 (1971) 2021 - 2022.

50
$$(X)_{h} CH_{1}-C = P - OR^{1} \xrightarrow{\text{Li-Butyl}} (X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1}$$

$$(X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1} \xrightarrow{\text{Li-Butyl}} (X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1}$$

$$(X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1}$$

$$(X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1}$$

$$(X)_{h} CH_{2}-C = P - OR^{1}$$

Ein Aminophenylethylphosphonat wird in Gegenwart einer Base mit Dimethyldisulfid umgesetzt und das thermisch labile N-S-Acetal wird dann durch Erhitzen (Destillieren am Vakuum genügt schon) zum Phospho-

nyl-enamin der Formel I umgesetzt. Siehe Synthesis 1977 336 – 338.

$$(X)_h \xrightarrow{R^1NR^4} CH = C - OCH_1 + HP - OR^1 \xrightarrow{\Delta} (X)_h \xrightarrow{R^1NR^4} CH = C - P - OR^1$$

$$(X)_h \xrightarrow{(X)_h} (Ia)$$

Durch Zusammengeben eines Keton-O,N-acetals mit Dialkylphosphit erhält man in einer exothermen Reaktion die erfindungsgemäßen Phosphonyl-enamine, s. J. Bull. Soc. Chim. Japan 48 (7) (1975) 2103 – 2105.

Die erfindungsgemäßen Phosphonyl-enamine sind stabile Verbindungen und besitzen wertvolle biologische

Eigenschaften. Sie wirken bereits bei geringen Aufwandmengen.

Die Verbindung der Formel I sind Pflanzenwachstumsregulatoren. Pflanzenwachstumsregulatoren sind Substanzen, die in/an der Pflanze argonomisch erwünschte biochemische und/oder physiologische und/oder morphologische Veränderungen bewirken. Ein Wachstumsregulator kann nach der bisherigen Erfahrung mehrere verschiedene Wirkungen haben, je nach Applikationszeitpunkt, Dosierung, Applikationsart oder Umweltbedingungen. Pflanzenwochsreguleirende Substanzen können zum Beispiel das vegetative Wachstum von Pflanzen hemmen. Diese Art der Wirkung ist von Interesse auf Rasenflächen, im Zierpflanzenbau, in Obstplantagen, an hemmen. Diese Art der Wirkung ist von Interesse auf Rasenflächen, im Zierpflanzenbau, in Obstplantagen, and straßenbögen, auf Sport- und Industrienaligen, aber auch bei der gezielten Hemmung von Nebentrieben wie bei Tabak, im Ackerbau für die Hemmung des vegetativen Wachstums bei Getreide über eine Halmwerstärkung zu reduziertem Lager. Ahnlich argonomische Wirkung erreicht man in Raps, Sonnenblumen, Mais und anderen Kulturpflanzen. Des weiteren kann durch Hemmung des vegetativen Wachstums die Anzahl Pflanzen pro Fläche erhöht werden. Ein weiteres Einsatzgebiet von Wuchshemmern ist die selektive Kontrolle von bodendekenden Pflanzen in Plantagen oder weitreiligen Kulturen durch starke Wuchshemmung, ohne diese Bodendekkenden Pflanzen in Plantagen oder weitreiligen Kulturen durch starke Wuchshemmung, ohne diese Bodendekker abzutöten, so daß die Konkurrenz gegenüber der Hauptkultur ausgeschaltet ist, die agronomisch positiven Effekte wie Erosionsverhinderung, Stickstoffindung und Bodenlockerung aber erhalten belieben.

Durch Pflanzenwachstumsregulatoren kann der Ertrag quantitativ (z. B. Latexfluß) oder qualitativ (z. B. Zuckergehalt) beeinflußt werden, die Apitaldominanz kann gebrochen und die Seitentriebildung geförset werden (z. B. Zuerfplanzen). Blüten- und Fruchtfall können gefördert werden (z. B. Ausdinnen bei Obsthäumen zur Aternanzbrechung, Fruchtabszission bei Oliven zur mechanischen Ernte), die Fruchtreife kann mit Wahrstumsregulatoren harmonistert, beschleunigt oder verzögert werden (z. B. Kapseiöffnen bei Baumwolle, Reifung

von Tomaten oder Bananen).

Mit Wachstumsregulatoren können Pflanzen gegen Umweltstreß wie Trockenheit, Kälte oder Bodensalzgehalt resistenter gemacht werden. Schließlich kann mit Pflanzenwachstumsregulatoren die Entblätterung von Kulturpflanzen zeitlich gezielt induziert werden, so daß die mechanische Ernte in Kulturen wie Baumwolle, Kartoffeln oder Reben erleichtert bzw. ermöglicht wird.

Die vorliegende Erfindung schließt auch die Herstellung agrochemischer Mittel ein, die gekennzeichnet ist durch das innige Vermischen der Aktivsubstanz mit einem oder mehreren hierin beschriebenen Substanzen bzw. Substanzgruppen. Eingeschlossen ist auch ein Verfahren zu mehandlung von Pflanzen, das sich durch Applika-

tion der Verbindungen der Formel I bzw. der neuen Mittel auszeichnet.

Wirkstoffe der Formel I werden üblicherweise in Form von Zusammensetzungen verwendet und können gleichzeitig oder nacheinander mit weiteren Wirkstoffen auf die zu behandelnde Fläche oder Pflanze gegeben 40 werden. Diese weiteren Wirkstoffe sowohl Düngemittel, Spurenelement-Vermittler oder andere das Pflanzen-wachstum beeinflussende Präparate sein. Es können aber auch selektive Herbizide, Insektizide, Fungizide, Bakterizide, Nematizide, Molluskride oder Gemische mehrerer dieser Präparate sein, zusammen mit gegebennenfalls weiteren in der Formulierungstechnik üblichen Trägerstoffen, Tensiden oder anderen applikationsfördernden Zusätzen.

Geeignete Träger und Zusätze können fest oder flüssig sein und entsprechen den in der Formulierungstechnik zweckdienlichen Stoffen, wie z. B. natürlichen oder regenerierten mineralischen Stoffen, Lösungs-, Dispergier-,

Netz-, Haft-, Verdickungs-, Binde- oder Düngemittel.

Ein bevorzugtes Verfahren zum Aufbringen eines Wirkstoffes der Formel I bzw. eines agrochemischen Mittels, das mindestens einen dieser Wirkstoffe enthält, ist das Aufbringen auf das Blattwerk (Blattapplikationen richten sich dabei nach der Art der Wachstumsbeeinflussung. Die Wirkstoffe der Formel I können aber auch über den Erdboden durch das Wurzelwerk in die Pflanzen gelangen (systemische Wirkung), indem man den Standort der Pflanzen mit einer flüssigen Zubereitung tränkt oder die Substanzen in fester Form in den Boden einbringt. z. B. in Form von Granulat (Bodenapplikation). Die Verbindungen der Formel I können aber auch auf Samenkörner aufgebracht werden (Coating), indem man die Körner entweder mit einer flüssigen Zubereitung des Wirkstoffs tränkt oder sie mit einer festen Zubereitung beschichtet. Dar-überhinaus sind in besonderen Fällen weitere Applikationsarten möglich, so z. B. die gezielte Behandlung der Pflanzenstenge loder der Knospen.

Die Verbindungen der Formel I werden dabei in unveränderter Form oder vorzugsweise zusammen mit den in der Formulierungstechnik üblichen Hilfsmitteln eingesetzt und werden daher z. B. zu Emulsionskonzentraten, 65 streichfähigen Patsen, direkt versprühbaren oder verdünnbaren Lösungen, verdünnten Emulsionen, Spritzpulvern, löslichen Pulvern, Stäubemitteln Granulaten, durch Verkapselungen in z. B. polymeren Stoffen in bekannter Weise verarbeitett. Die Anwendungsverfahren wie Versprühen, Vernebeln, Verstrüben, Verstruchen, Bestrei-

chen oder Gießen werden gleich wie die Art der Mittel den angestrebten Zielen und den gegebenen Verhältnissen entsprechend gewählt. Günstige Aufwandmengen liegen im allgemeinen bei 10 g bis 5 kg Aktivsubstanz (AS) je ha; bevorzugt 100 g bis 2 kg AS/ha, insbesondere bei 200 g bis 600 g AS/ha.

Die Formulierungen d.h. die den Wirkstoff der Formel I und gegebenenfalls einen festen oder flüssigen 5 Zusatzstoff enthaltenden Mittel, Zubereitungen oder Zusammensetzungen werden in bekannter Weise hergestellt, z. B. durch inniges Vermischen und/oder Vermahlen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, wie z. B. mit Lösungsmitteln, festen Trägerstoffen, und gegebenenfalls oberflächenaktiven Verbindungen (Tensiden).

Als Lösungsmittel können in Frage kommen: Aromatischen Kohlenwasserstoffe, bevorzugt die Fraktionen C8 bis C12, wie z. B. Xylolgemische oder substituierte Naphthaline, Phthalsäureester wie Dibutyl- oder Dioctylphthalat, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan oder Paraffine, Alkohole und Glykole sowie deren Ether und Ester, wie Ethanol, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonomethyl- oder Ethylether, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie N-Methyl-2-pyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid, sowie gegebenenfalls epoxydierte Pflanzenöle wie expoxydiertes Kokosnußöl oder Sojaöl; oder Wasser.

Als feste Trägerstoffe, z. B. für Stäubemittel und dispergierbare Pulver, werden in der Regel natürlich Ge-15 steinsmehle verwendet, wie Calcit, Talkum, Kaolin, Montmorillonit oder Attapulgit. Zur Verbesserung der physikalischen Eigenschaften können auch hochdisperse Kieselsäure oder hochdisperse saugfähige Polymerisate zugesetzt werden. Als gekörnte, adsorptive Granulatträger kommen poröse Typen wie z. B. Bimsstein, Ziegelbruch, Sepiolit oder Bentonit, als nicht sorptive Trägermaterialien z. B. Calcit oder Sand in Frage. Darüberhinaus kann eine Vielzahl von vorgranulierten Materialien anorganischer oder organischer Natur wie insbesondere Dolomit oder zerkleinerte Pflanzenrückstände verwendet werden. Besonders geeignete Zusatzstoffe sind ferner Phospholipide.

Als oberflächenaktive Verbindungen kommen je nach Art des zu formulierenden Wirkstoffes der Formel I nichtionogene, kation- und/oder anionaktive Tenside mit guten Emulgier-, Dispergier- und Netzeigenschaften in

Betracht. Unter Tensiden sind auch Tensidgemische zu verstehen.

Geeignete anionische Tenside können sowohl sog. wasserlösliche Seifen, als auch wasserlösliche synthetische

oberflächenaktive Verbindungen sein.

Als Seifen seinen die Alkali-, Erdalkyli- oder gegebenenfalls substituierten Ammoniumsalze von höheren Fettsäuren (C10-C22), wie z. B. die Na- oder K-Salze der Ol- oder Stearinsäure, oder von natürlichen Fettsäuregemischen, die z. B. aus Kokosnuß- oder Talgöl gewonnen werden können. Ferner sind auch die Fettsäure-methyllaurinsalze zu erwähnen.

Häufiger werden jedoch sog. synthetische Tenside verwendet, insbesondere Fettsulfonate, Fettsulfate, sulfo-

nierte Benzimidazolderivate oder Alkylarylsulfonate.

Die Fettsulfonate oder -sulfate in der Regel als Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierte Ammoniumsalze vor und weisen einen Alkalirest mit 8 bis 22 C-Atomen auf, wobei Alkyl auch den Alkylteil von Acylresten einschließt, z. B. das Na- oder Ca-Salz der Ligninsulfonsäure, des Dodecylschwefelsäureesters oder eines aus natürlichen Fettsäuren hergestellten Fettalkoholsulfatgemisches.

Hierbei gehören auch die Salze der Schwefelsäureester und Sulfonsäuren von Fettalkohol-Ethylenoxyd-Addukten. Die sulfonierten Benzimidazolderivate enthalten, vorzugsweise 2-Sulfonsäuregruppen und einem Fettsäurerest mit 8-22 C-Atomen. Alkylarylsulfonate sind z. B. die Na-, Ca- oder Triethanolaminsalze der Dodecylbenzolsulfonsäure, der Dibutylnaphthalinsulfonsäure, oder eines Naphthalinsulfonsäure-Formaldehydkonden-

sationsproduktes.

Ferner kommen auch entsprechende Phosphate wie z. B. des Phosphorsäureesters eines p-Nonylphenol-

(4-14)-Ethylenoxyd-Adduktes in Frage.

Als nichtionische Tenside kommen in erster Linie Polyglykoletherderivate von aliphatischen oder cycloaliphatischen Alkoholen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren und Alkylphenolen in Frage. Die 3 bis 30 Glykolethergruppen und 8 bis 20 Kohlenstoffatome im (aliphatischen) Kohlenwasserstoffrest und 6 bis 18 Kohlenstoffatome im Alkvirest der Alkviphenole enthalten können.

Weitere geeignete nichtionische Tenside sind die wasserlöslichen, 20 bis 250 Äthylenglykoläthergruppen und 10 bis 100 Propylenglykolethergruppen enthaltenden Polyethylenoxidaddukte an Polypropylenglykol, Athylendiaminopolypropylenglykol und Alkylpolypropylenglykol mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette. Die genannten Verbindungen enthalten üblicherweise pro Propylenglykol-Einheit 1 bis 5 Ethylenglykoleinheiten.

Als Beispiel nichtionischer Tenside seinen Nonylphenolpolyethoxyethanole, Ricinusölpolyglycolether, Polypropylen-Polyethylenoxydaddukte, Tributylphenoxypolyethoxyethanol, Polyethylenglykol und Octylphenox-

ypolyethoxyethanol erwähnt.

Ferner kommen auch Fettsäureester von Polyoxyethylensorbiten wie das Polyoxyethylensorbitan-trioleat in

Bei den kationischen Tensiden handelt es sich vor allem um quartäre Ammoniumsalze, welche als N-Substituenten mindestens einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen enthalten und als weitere Substituenten niedrige, gegebenenfalls halogenierte Alkyl-, Benzyl- oder niedrige Hydroxyalkylreste aufweisen. Die Salze liegen vorzugsweise als Halogenide, Methylsulfate oder Ethylensulfate vor, z. B. das Stearyltrimethylammoniumchlorid oder das Benzyldi(2-chlorethyl)ethylammoniumbromid.

Die in der Formulierungstechnik gebräulichen Tenside sind u. a. in folgenden Publikationen beschrieben:

"Mc Cutcheon's Detergents and Emulsifiers Annual" MC Publishing Corp., Ringwood New Jersey, 1980 Sixely and Wood, "Encyclopedia of Surface Active Agents", Chemical Publishin Co., Inc. New York, 1980.

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99%, insbesondere 0,1 bis 95% Wirkstoff der Formel I, 99,9 bis 1%, insbesondere 99,8 bis 5% eines festen oder flüssigen Zusatzstoffes und 0 bis 25%. insbesondere 0.1 bis 25% eines Tensides.

Während als Handelsware eher konzentrierte Mittel bevorzugt werden, verwendet der Endverbraucher in der

Regel verdünnte Mittel.

Die Mittel können auch weitere Zusätze wie Stabilisatoren, Entschäumer, Viskositätsregulatoren, Bindemittel, Haftmittel sowie Dünger oder andere Wirkstoffe zur Erzielung spezieller Effekte enthalten.

Derartige agrochemische Mittel sind ein Bestandteil der vorliegenden Erfindung.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung, ohne dieselbe zu beschränken. Temperaturen sind in Celsiusgraden angegeben. Prozente und Teile beziehen sich auf das Gewicht.

#### Beispiel 1

Herstellung von Dibenzylaminomethylen-bis(diethylphosphonat) Zwischenprodukt

15

35

45

55

In eine Lösung von 180.2 g (0,8 Mol) Dibenzylformamid in 800 ml CH<sub>2</sub>Cl, leitet man unter Rühren bei 10–15°C 87 g (10% Überschuß) Phosgen ein und rührt anschließend noch 25td. nach. Dann kühlt man die gelb-braune Lösung auf –40°C ab und tropft bei dieser Temperatur 275 ml P(OC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>), zu. Anschließend wird die Mischung noch 4 Std. bei Raumtemperatur nachgerührt und der größte Teil des Lösungsmittels bei Normal-druck abdestillert. Die letzten Reste des Lösungsmittels werden am Rotavap entfern. Der Rückstand wird molekulardestilliert (bei normaler Hochvakuumdestillation tritt Zersetzung ein). Man erhalt 339,4 g (–33%) Titelprodukt, ein farbloses Ol von Sch. 190–191°C/o.1 Torr.

1H-NMR (in CCl<sub>4</sub>) δ: CH<sub>3</sub> 1,3 (t, 12H); CHP<sub>2</sub> 3,33 (t, J<sub>P,CH</sub> 25 Hz, 1H); OCH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>Ph 4,37 (m, 12H); C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> 7,3 (m, 10H) (npm)

31P + 20,19 ppm (d, Jp.CH 25,3 Hz, in CDCls).

C<sub>23</sub>H<sub>35</sub>NO<sub>6</sub>P<sub>2</sub> (483,48) Berechnet:

C 57,14; H 7,30; N 2,90; P 12,81%;

Gefunden: C 57.43: H 7.43: N 3.05; P 12.71%.

Das als Ausgangsprodukt benötigte Dibenzylformamid wird wie folgt hergestellt:

a) Unter Rühren und Eiskühlung gibt man zu 385 ml Dibenzylamin (2 Mol), gelöst in 1000 ml CHCl<sub>3</sub>, bei 10-15°C langsam 195 ml (2 Mol) wasserfreies Chloral zu. Die akaktion ist leicht exotherm. Nach 12 stdg. Stehen dampft man das Lösungsmittel ab. Man erhält 450 g (= 100%) Dibenzylformamid, das nach dem Umkristallisieren aus Leichtbenzin bei 52-53°C schmilzt (s. Chem. Ber. 19 (1886), 2128).

1H-NMR (in CDCl<sub>3</sub>) δ: CH<sub>2</sub> 4,3 und 4,47 (4H); C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, 7,4 (m, 10H); CHÒ 8,47 (s, 1H) (ppm).

In anlaloger Weise zum Beispiel 1 werden die in der Tabelle 1 aufgeführten Phosphonylaminomethylen-Verbindungen hergestellt.

5

45

50

55

No	R	NR <sup>1</sup> R <sup>2</sup>	phys. Daten
1.01	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(Benzyl) <sub>2</sub> N —	Kp 190-191°C/0,1 mm
1.02	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Benzyl N(CH <sub>3</sub> )—	Kp 153-156°C/0,1 mm
1.03	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> )₂N —	Kp 121-123°C/0,1 mm
1.04	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )N	Kp 110°C/0,1 mm
1.05	C₂H₅	O N — CH <sub>3</sub>	Кр 125°С/0,13 mm
1.06	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	$(C_4H_9-n)_2N-$	Kp 100°C/0,1 mm
1.07	CH <sub>3</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	Kp 100°C/0,1 mm
1.08	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	N-	Kp 100°C/0,13 mm
1.09	C3H7—i	(C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> —n) <sub>2</sub> N—	Kp 105°C/0,15 mm
1.10	C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> —n	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 100°C/0,1 mm

Lit.: H. Gross, B. Costilla und L. Haase J. Prakt Chem. 311 (1969) 577; L. Maier Phosphorus and Sulfur 11 (1981) 311.

#### Beispiel 2

Herstellung von 1-(2,3-Difluoromethylendioxyphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-2-diethylphosphonat

$$CH = C - P(OC_2H_3)$$

$$O \qquad N(CH_3)$$

Zu einer Suspension von 4,8 g Natriumhydrid (55-50% in Mineralöl) in 100 ml Dioxan tropft man unter Rühren bei Raumtemperatur 32,2 g Dimethylaminomethylen-bis(diethylphosphonat) zu. Nach Beendigung der Gasentwicklung tropft man 18,6 g (0,1 Mol) 2,3-(Difluormethylendioxy)-benzaldehyd dazu. Es tritt eine exotherme Reaktion ein, bei der die Temperatur auf 43°C steigt. Nach Beendigung der Zugabe wird das Reaktionsgemisch eine Stunde am Rückfluß gekocht, dann auf Raumtemperatur abgekühlt und tropfenweise unter Rühren mit 100 ml Wasser versetzt. Das Reaktionsgemisch wird dann dreimal mit Methylenchlorid extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, filtriert, eingeengt und der Rückstand wird mit Petroläther/Äthylacetat 3 : 2 über eine Kieselgelsäure chromatographiert. Man erhält 24,1 g (66,3% der Theorie) Titelprodukt welches nach einer Dünnschichtdestillation als klares Öl anfällt (20,6 g = 56,7% der Theorie), und das E-Struktur besitzt. 1H-NMR (in CDCl<sub>3</sub>) δ: 1,4 (t, CH<sub>3</sub>, 6H); 2,7 (d, N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, 6H); 4,15 (qui, OCH<sub>2</sub>, 4H); 6,4 (δ<sub>PCH</sub> 14 Hz, 1H); 6,8,7,3 (m,

C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>, 3H).

C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>F<sub>2</sub>NO<sub>5</sub>P 363,2

Berechnet: C 49,59%; H 5,55%; N 3,86%; F 10,46%; P 8,53%;

Gefunden:

C49,5%; H5,6%; N3,8%; F10,4% P8,5%.

In analoger Weise zum Beispiel 2 werden die in der Tabelle 2 aufgeführten Verbindungen hergestellt.

.. .. .. ...

10

15

20

25

35

40

45

50

55

65

Tabelle 2

$$X \xrightarrow{CH = C - P(OR^1)_2}$$

No	х	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup> NR <sup>4</sup>	phys. Daten	Struktur <sup>31</sup> pNMR (CDCl <sub>3</sub> )
2.01	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Oel	E
2.02	н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	$(C_2H_5)_2N$ —	Kp 105/0,07 mm	E 17,4 ppm
2.03	н	$C_2H_5$	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 140-145°/0,1 mm	E 17,03 ppm
2.04	4-F	$C_2H_5$	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 140-145°/0,06 mm	E 17,03 ppm
2.05	4-F	$C_2H_5$	$(C_3H_7-n)_2N-$	Kp 150°/0,03 mm	E 17,49 ppm
2.06	4-F	$C_2H_5$	Benzyl N(CH <sub>3</sub> )-	<sup>1</sup> H NMR J <sub>PCH-C</sub> 40 Hz	Z 17,03 ppm
2.07	4-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	BenzylN(CH <sub>3</sub> )—	<sup>1</sup> H NMR J <sub>PCH=C</sub> 14 Hz	E 17,03 ppm
2.08	4-F	$C_2H_5$	(Benzyl) <sub>2</sub> N —	<sup>1</sup> H NMR J <sub>PCH-C</sub> 40 Hz	Z 13,45 ppm
2.09	3,4(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 170-172°/0,06 mm  H NMR J <sub>PCH-C</sub> 14 Hz	E
2.10	4-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 128-132°/0,06 mm	E 17,3 ppm
2.11	4-NO <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> )₂N—	<sup>1</sup> H NMR J <sub>PCH-C</sub> 14 Hz	E
2.12	4-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> )₂N—	Kp 125°/0,12 mm	E/Z Mischun
2.13	3-CH <sub>3</sub> , 4-OCH <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> )₂N—	klares, gelbes Oel	
2.14	2,3-OCH <sub>2</sub> O—	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 130°/0,08 mm J <sub>PCH=C</sub> 14 Hz	E
2.15	2,3 Cl <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> )₂N —	Kp 135°/0,08 mm  H NMR J <sub>PCH=C</sub> 14 Hz	E
2.16	2,3 F <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N H <sub>3</sub> C	Kp 118°/0,03 mm	
2.17	4-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	o N-	klares braunes Oel	E/Z Mischun
			H <sub>3</sub> C		
			H <sub>3</sub> C		
2.18	4-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	0 N-	Kp 165/0,08 mm Smp. 68-71°	E
			н₃с′		
2.19	2-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 125°/0,14 mm	
2.20	3-F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 114°/0,03 mm	

No	х	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup> NR <sup>4</sup>	phys. Daten	Struktur <sup>31</sup> pNMR (CDCl <sub>3</sub> )
2.21	3-CI	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 133°/0,12 mm	
2.22	2-CH <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 136°/0,12 mm	
2.23	3-CH <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 130°/0,1 mm	E
2.24	4-CH <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	Kp 130°/0,1 mm	E
2.25	2,3-OCF <sub>2</sub> O	CH,	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	klares heligelbes Oel	
2.26	2-C1	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 123°/0,01 mm	
2.27	2,3,4,5,6-F <sub>5</sub>	C₂H₃	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —	Kp 109°/0,03 mm	E
2.28	4CH3OC2H4—	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.29	2,3(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.30	2-OH, 3-CCI <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.31	2 NO <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.32	3-NO <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.33	2,3(NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.34	2,6(NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.35	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	(C H₃)₂N—	165°C/0,06 Torr	E
2.36	2,6(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH3)2N —		
2.37	2,4(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.38	2,5(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH3)2N—		
2.39	2,4 Cl <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.40	2,6 Cl <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—		
2.41	4-Phenoxy	$C_2H_5$	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N —		
2.42	4-(p-Fluor- phenoxy)	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	$n_D^{20} = 1.5060 \text{ (gelbes Oel)}$	
2.43	4-(p-Chlor- phenoxy)	C₂H₅	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	$n_D^{20} = 1.5619 \text{ (gelbes Oel)}$	
2.44	4-(p-Brom- phenoxy)	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N—	$n_D^{20}  =  1.5722$	
2.45	2,3-OCF₂O	C₂H₅	H <sub>3</sub> C N-	gelbes Oel	E

No	x	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup> NR <sup>4</sup>	phys. Daten	Struktur 31 pNMR (CDCl <sub>3</sub> )
2.46	2,3-OCF₂O	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		gelbes Harz	
2.47	2,3-OCF₂O	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>2</sub>	gelbes Oel	E
2.48	2,3-OCF2O	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	$(C_4H_5-CH_2)_2N$	Harz	E/Z
2.49	3,4-(t-C <sub>4</sub> H <sub>4)2</sub> — 4-0COCH <sub>3</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	$(CH_3)_2N$	Harz	
2.50	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N	Kp 185°C/0,01	E
2.51	2,3-OCF₂O —	n-C₄H,	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	Kp 150-170°C/0,08	E
2.52	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	$(C_2H_5)_2N$	Kp 155°C/0,04	E
2.53	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	$(C_2H_3)_2N$	Kp 175°C/0,03	E
2.54	2,3-OCF <sub>2</sub> O —	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>2</sub> N	Kp 155°C/0,04	E

(n-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>N

(n-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>N

(n-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>N

2,3-OCF<sub>2</sub>O —

2,3-OCF<sub>2</sub>O-

2,3-OCF2O ---

2.55

2.56

2.57

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

i-C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>

n-C₄H,

Kp 150°C/0,04

Kp 145°C/0,04

Kp 170-180°C/0,04

E

E

E

Tabelle 3	R'NR' O	Q-CH=C-P-OR	OR2

Š	0	- OR1, - OR2	R3NR4	phys. Daten	Struktur	Struktur 31P NHM
100	Duridin 3.ul	(C.H.O),	BenzylN(CH <sub>3</sub> ) -	JpcH=c-40 Hz	Z	15,93 ppm
10.0	Puridin-3-yl	(C.H.O)	BenzylN(CH <sub>3</sub> ) -	JPCH-C-14 Hz	ш	
20.0	Even 3 vl	(CH:O)	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N -	Kp 130°/0,08 mm	ш	
3.04	Thiophen-3-yl	(C,H,O);	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N -	Kp 145°/0,1 mm J <sub>PCH=C</sub> -14 Hz	ш	
3.05	1-Methylpyrrol-2-yl	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O) <sub>2</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N -	Kp 190°/0,08 mm		
90,	Thionben-2-vl	(C,H,O),	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N -	klares oranges Oel		
3.07	Sivry	(C <sub>2</sub> H <sub>2</sub> O) <sub>2</sub>	(CH <sub>3</sub> ),N -	Kp 175-180º/0,06 mm		
3.08	4-Fluorphenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N -	braunes Oel		
3.09	Pho	4-riuoroenzyioxy (C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O) <sub>2</sub>	(CH <sub>3</sub> ),N	klares gelbes Oel	Э	
3.10	Pho	Сги,о				
		O-0-CH,0	(CH <sub>3</sub> ),N	Oel, <sup>1</sup> H-NMR: POCH <sub>2</sub> Ph 5,13 ppm)	ш	
3.11	Pyridin-2-yl	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O) <sub>2</sub>	$(CH_3)_2N$	Kp 170%,1 Torr Jpcn-c-15 Hz	ш	
3.12	6-CH <sub>3</sub> -Pyridin-2-yl 5-Phenoxy-pyridin-2-yl	(C,H,O), (C,H,O),	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	Kp 141°/0,1 Torr	Э	

ž	o	- OR1, - OR2	R3NR4	phys. Daten	Struktur 3.P NHM	WHN d.
3.14	1-(2,4,6-Trichlorphenyl)-	(C,H,O),	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	n <sup>20</sup> = 1,5679 (gelbes Oel)		
3.15	5-metnylpyrazot-5-yl 1-(2,4,6-Trichlorphenyl)-	(C,H,O),	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N			
3.16	3-mcthylpyrazot-5-yl 2-Anilino-4-cyclopropyl- pyrimidin-6-yl	(C,H,O),	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N			

# Formulierungsbeispiele für flüssige Wirkstoffe der Formel I (% = Gewichtsprozent)

#### 3. Emulsions-Konzentrate

	a)	b)	c)	5
Wirkstoff aus den Tabelle 2 oder 3	25%	40%	50%	
Ca-Dodecylbenzolsulfonat	5%	8%	6%	10
Ricinusől-polyethylenglykolether (36 Mol Ethylenoxid)	5%	-	-	
Tributylphenoyl-polyethylenglykolether (30 Mol Ethylenoxid)	-	12%	4%	15
Cyclohexanon	-	15%	20%	
Xylolgemisch	65%	25%	20%	

Aus solchen Konzentraten können durch Verdünnen mit Wasser Emulsionen jeder gewünschten Konzentration hergestellt werden.

### 4. Lösungen

	a)	b)	c)	d)
Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3	80%	10%	5%	95%
Ethylenglykol-monomethyl-ether	20%	_	_	_
Polyethylenglykol MG 400		70%	_	_
N-Methyl-2-pyrrolidon	_	20%	_	_
Epoxydiertes Kokosnußöl	_	_	1%	5%
Benzin (Siedegrenzen 160 – 190°C)	_	_	94%	_

(MG - Molekulargewicht)

Die Lösungen sind zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet.

## 5. Granulate

	a)	b)
Wirkstoff aus den Tabelle 2 oder 3	5%	10%
Kaolin	94%	_
Hochdisperse Kieselsäure	1%	_
Attapulgit	_	90%

Der Wirkstoff wird in Methylenchlorid gelöst, auf den Träger aufgesprüht und das Lösungsmittel anschlie-Bend im Vakuum abgedampft.

## 6. Stäubemittel

	a)	b)
Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3	2%	5%
Hochdisperse Kieselsäure	1%	5%
Talkum	97%	_
Kaolin	-	90%

Durch inniges Vermischen auf Trägerstoffe mit dem Wirkstoff erhält man gebrauchsfertige Stäubemittel.

# Formulierungsbeispiel für feste Wirkstoffe der Formel I (% = Gewichtsprozent)

# 7. Spritzpulver

5		a)	b)	c)
	Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3	25%	50%	75%
	Na-Ligninsulfonat	5%	5%	-
10	Na-Laurylsulfat	3%	_	5%
	Na-Diisobutylnaphthalinsulfonat	_	6%	10%
15	Octylphenolpolyethylenglykolether (7-8 Mol Ethylenoxid)	-	2%	-
	Hochdisperse Kieselsäure	5%	10%	10%
	Kaolin	62%	27%	-

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen gut vermischt und in einer geeigneten Mühle gut vermahlen. Man erhält Spritzpulver, die sich mit Wasser zu Suspensionen jeder gewünschten Konzentration verdünnen lassen.

## 8. Emulsions-Konzentrat

Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3 Octylphenolpolyethylenglykolether (4 – 5 Mol Ethylenoxid)	10% 3%
Ca-Dodecylbenzolsulfonat Ricinusólpolyglykolether (35 Mol Ethylenoxid)	3% 4%
Cyclohexanon Xylolgemisch	30% 50%

20

25

30

45

55

65

Aus diesem Konzentrat können durch Verdünnen mit Wasser Emulsionen jeder gewünschten Konzentration hergestellt werden.

#### 9. Stäubemittel

	a)	ь)
Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3	5%	8%
Talkum	95%	_
Kaolin	_	92%

Man erhält anwendungsfertige Stäubemittel, indem der Wirkstoff mit den Trägern vermischt und auf einer geeigneten Mühle vermahlen wird.

# 10. Extruder Granulat

Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3	10%
Na-Ligninsulfonat	2%
Carboxymethylcellulose	1%
Kaolin	87%

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen vermischt, vermahlen und mit Wasser angefeuchtet. Dieses Gemisch wird extrudiert und anschließend im Luftstrom getrocknet.

#### 11. Umhüllungs-Granulat

Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3 Polyethylenglykol (MG 200) Kaolin	3% 3% 94%
(NAC NA-Televile en entiebt)	

(MG = Molekulargewicht)

Der fein gemahlene Wirkstoff wird in einem Mischer auf das mit Polyethylenglykol angefeuchtete Kaolin gleichmäßig aufgetragen. Auf diese Weise erhält man staubfreie Umhüllungs-Granulate.

# 12. Suspensions-Konzentrat

Wirkstoff aus den Tabellen 2 oder 3 Ethylenglykol Nonylphenolopolyethylenglykolether (15 Mol Ethylenoxid) N-Ligninsulfonat Carboxymethylecllulose 378/ins. wid gins. Foormylabydd, I Asung	40% 10% 6% 10% 1% 0,2%	10
37%ige wäßrige Formaldehyd-Lösung Silikonöl in Form einer 75%igen wäßrigen Emulsion Wasser	0,2% 0,8% 32%	
		15

5

20

25

30

35

45

65

Der fein gemahlene Wirkstoff wird mit den Zusatzstopffen innig vermischt. Man erhält so ein Suspensions-Konzentrat, aus welchem durch Verdünnen mit Wasser Suspensionen jeder gewünschten Konzentration hergestellt werden Können.

# Biologische Beispiel

Die pflanzenwuchsregulierende Wirkung wird anhand folgender Versuche festgestellt.

#### Beispiel 13

# Wuchshemmung bei diversen Testpflanzen

Die Pflanzen,
Tomate (Solanum lycopersicum)
Senf (Sinapis alba)
Vogelmiere (Stellaria media)
Bohne (Phaseolus vulgaris)
Hafer (Avena sativa)
Hirse (Setaria italica)
Raigras (Lolium perenne)

Bohne eine deutliche Wuchshemmung.

Raigras (Lolium perenne)
werden in Kunststofftöpfen mit sterilisierter Erde angesät und im Gewächshaus angezogen. Bewässerung,
Temperaturregelung und Beleuchtung erfolgen nach Bedarf.

Ca. 2 Wochen nach der Ansaat findet die Applikation des Wirkstoffes in einer Aufwandmenge von 4 kg/ha statt als Spritzpulver 25%ig formuliert), in wäßriger Spritzbrühe. Die Wasseraufwandmenge ist 500 l/ha. Ca. 2 Wochen nach der Applikation wird das Planzenwachstum beutreilt. Die Länge des Neuzuwachses im

Oergleich zur Kontrolle wird visuell geschätzt.

Die Substanzen der Formel I zeigen besonders bei den dikotylen Pflanzen wie Tomate, Senf, Vogelmiere und

## Beispiel 14

# Wuchshemmung bei Buschbohnen (Phaseolus)

Die Pflanzen werden in 11-cm-Kunststofftöpfen mit steriler Landerde. Torfsubstrat und Zonolit im Verhältnis 45:45:1 angesät und im Gewächshaus bei einer Tagestemperatur von 23°C und einer Nachttemperatur von 29°C und einer Nachttemperatur von 20°C und einer Lichtintensität von mindestens 7000 Lux. Nach dem Ablauf wird auf 2 Pflanzen pro Topf ausgedünnt. Wenn die einteiligen Primärblätter ausgebildet sind, werden die sich danach bildenden apiklen Triebe abgeschnitten. 2–3 Tage darauf und ca. 14 Tage nach der Saat erfolgt die Applikation mit (J.) bis 1,5 kg Wirkstoff/ha, aus einem 25%igen Spritzpulver formuliert und in wähöriger Spritzprüthe. Die Wasseraufwandengeist ca. 200 /ha.

Ca. 2 Tage nach der Applikation findet die Auswertung statt. Hierbei wird die Höhe des Neuzuwachses gemessen und in % zum Durchschnitt der unbehandelten Kontrollen dargestellt. Die nekrotischen Schäden sind in % zur gesamten Blattfäche aufgeführt.

Einige Resultate sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt:

Wirkstoff Verbindung	Neuzuw (% Kon	achs tr.) kg AS/ha		Nekros (% Blat	en tfläche) kg AS/	ha
Nr.	0,5	1,0	1,5	0,5	1,0	1,5
2.01	63	25	11	0	0	0
2.25	56	64	20	0	0	0
2.15	72	48	48	0	0	0

# Wuchshemmung bei Sojabohnen (Glycine)

Die Ansaat der Sorte "Maple Arrow" erfolgt in 15-cm-Kunststofftöpfen mit steriler Landerde, Torfsubstrat und Zonolit im Verhältnis 4,5:4,5:1. Die Anzucht findet in der Klimakammer bei einer Tagestemperatur von 25°C und einer Nachtemperatur von 20°C statt. Die Beleuchtungsdauer ist 16 Stunden/Tag bei einer Lichtintensität von ca. 25 000 Lux. Nach dem Ablauf wird auf 4 Pflanzen pro Topf ausgedünnt. Im Stadium von 3 voll entfalteten Primärblättern und ca. 20 Tage nach der Saat erfolgt die Applikation mit 0,1 kg bis 1,5 kg Wirkstoff/ha, in der Regel 259kig formuliert in wäßriger Spritzbrühe. Die Wasseraufwandmenge ist ca. 500 Vha. Nach der Behandlung werden die Pflanzen im Gewächshaus bei einer Tagestemperatur von 19°C und einer Nachtemperatur von 19°C aufgestellt. Die Beleuchtungsdauer ist ca. 13,5 Stunden/Tag bei einer Lichtintensität von mindestens 7000 Lux.

Ca. 14 Tage nach der Applikation findet die Auswertung statt. Hierbei wird die Höhe des Neuzuwachses gemessen und in % zum Durchschnitt der unbehandelten Kontrollen dargestellt. Die nekrotischen Schäden sind in % zur gesamten Blattlißehe aufgeführt.

Einige Resultate sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt:

Wirkstoff Verbindung	Neuzuw (% Kon	rachs tr.) kg AS/ha		Nekrose (% Blate	en ifläche) kg AS	ha ha
Nr.	0,5	1,0	1,5	ò,5	1,0	1,5
2.01	88	81	70	0	0	0
2.25	82	84	73	0	0	0
2.15	90	73	80	0	0	0

# Beispiel 16

#### Wuchshemmung bei Sonnenblumen

Die Ausaat der Sonnenblumen erfolgt im Gewächshaus in Kunststofftoffen mit steriler Landerde. 4 Wochen der Saat, wenn die Sonnenblumenpflanzen ca. 10 cm hoch sind, werden sie mit durch Verdünnen eines 25% Spritzpulver hergestellten Spritzbrühen der Verbindung 201 in Aufwandmengen von 250, 500, 1000 und 1500 g Wirkstoff und 500 I Wasser pro Hektar gespritzt. Jede Aufwandmenge wird au 4 Töpfen wiederholt. Der Versuch wird 22 Tage nach dem Spritzen ausgewertet, indem die mittere Wuchshöhe der Sonnenblumen jeder Aufwandmenge gemessen wird und mit derjenigen von unbehandelten Kontrollpflanzen (nromales Wachstum 100%) verglichen wird.

Resultate für die Verbindung 2.01 als Beispiel sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt.

Verbindung 2.01 Aufwandmenge	Sonnenblumen-Neuzuwachs Wuchshöhe	Wuchshemmung	
0	100%	0%	
250 g/ha	80%	20%	
500 g/ha	55%	45%	
1000 g/ha	25%	75%	
1500 g/ha	15%	85%	

#### Patentansprüche

 Den Pflanzenwuchs regulierendes Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß es neben inerten Zutaten wie Trägerstoffen und Netzmittel als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Formel I enthält,

$$Q-CH=C - P-OR^{1}$$
 (I)

#### worin

20

30

50

55

Q den Styryl, Naphthyl- oder Phenylrest bedeuten, der unsubstituiert oder 1 – 5mal durch Halogen, einmal durch Methylendioxy – OCY,O-, wobei Y Wasserstoff oder Halogen ist, oder ein- oder zweitnal durch (C,-C,-Alkyl,C,-C,-C,-Blakylamino, C,-C,-C,-Cloalkyl,C,-C,-Haloalkoy, C,-C,-Alkylthio, C,-C,-Haloalkoy, C,yano, Nitro, Carboxyl oder C,-C,-Alkoycarbonyl, einen Phenyl, Phenoxy-oder Anilinerst welcher seinerstis ein- bis dreimal durch Halogen, C,-C,-Alkyl,C,-C,-Haloalkyl, Alkoy

oder durch den Methylendioxyrest—OCY<sub>2</sub>O— substituiert sein kann; oder Q ist ein ungesättigter, 5-6gliedriger Heterocyclus, der über ein Kohlenstoffatom gebunden ist, ein oder zwei Heteroatome Stickstoff, und/oder Schwefel oder Sauerstoff enthält und der ein- oder zweifach durch Halogen, Ci—C-Alkyl oder einmal durch C<sub>3</sub>—Ce-Cycloalkyl oder einen Phenyl- oder Anlimrest der seinerseits ein- bis dreimal durch (2, 1—C, 4–Kloxy) oder die Methylendioxygruppe—OCY<sub>2</sub>O— substituiert sein

Naum. R² und R² unabhāngig voneinander je Wasserstoff, C<sub>1</sub>−C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub> −C<sub>6</sub>-Haloalkyl, C<sub>1</sub>−C<sub>6</sub>-Haloalkyl, C<sub>2</sub>−C<sub>6</sub>-Alkoylnoalkyl, C<sub>3</sub>−C<sub>6</sub>-Alkoyl, C<sub>3</sub>−C<sub>6</sub>-Alkoyl, C<sub>3</sub>−C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>−C<sub>6</sub>-Alkyl,

 $C_1 - C_2 - C_3 - C_4 - C_4$ 

2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Formel la enthält

25

45

60

65

$$(X)_n \xrightarrow{R^1NR^4} O$$

$$CH = C \xrightarrow{\mid} P - OR^1 \quad (Ja)$$

$$OR^2$$

worin R¹, R², R³ und R¹ die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben und n Null oder 1 – 3 und X Halogen. C; – C; – Alkyl, C; – C; Cycloallyl, C; – C; – Haloalkyl oder C; – C; Alkoxy oder zwei benachbarte X auch die Methylendioxygruppe – OCY; O; –, worin Y Wasserstoff oder Halogen ist, bedeuten.

 Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß n eine Zahl 1 bis 5 und X Halogen, Methyl, Halomethyl, Methoxy, Cyan oder Nitro oder zwei benachbarte X zusammen auch Methylendioxy oder Diffuormethylendioxy bedeuten.

Diffuormethylendioxy bedeutet.

4. Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß n die Zahl 1 und X einen gegebenenfalls durch  $(X)_n$  substituierten Phenoxyrest bedeutet.

5. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Formel Ib enthält.

$$(X)_n \overset{R^3-NR^4}{\underset{(X)_n}{\mid}} \overset{O}{\underset{(X)_n}{\mid}} \overset{(1b)}{\underset{(X)_n}{\mid}}$$

worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben und n Null oder 1—3 und X Halogen, C<sub>1</sub>—C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>—C<sub>6</sub>-Cycloallyl, C<sub>1</sub>—C<sub>4</sub>-Haloalkyl oder C<sub>1</sub>—C<sub>4</sub>-Alkoxy oder zwei benachbarte X auch die 50 Methylendioxygruppe—OCY<sub>2</sub>O<sub>-</sub>, worin Y Wasserstoff oder Halogen ist, bedeuten.

6. Mittel gemäß Anspruch 5, worin n eine Zahl 1 bis 4 und X Halogen, Methyl, Cyan bedeutet.

7. Mittel gemäß Anspruch 5, worin n die Zahl 1 und X einen gegebenenfalls durch (X), substituierten Phenoxyrest bedeutet.

 Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der 55 Formel Id enthält,

worin R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die im Anspruch 1, gebenene Bedeutung haben.

9. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Formel If enthält.

15

20

25

30

35

55

60

worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1, n und X die im Anspruch 2 gegebenen Bedeutung haben-10. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Phosphonyl-enamin der Gruppe

1-(2,3-Difluormethylendioxyphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-2-(0,0-diethylphosphonat),

- 1-(2.3-Dichlorphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-2-(0,0-diethylphosphonat),
- 1-(2,3-Difluorphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-2-(0,0-diethylphosphonat),
  - 1-(2.3-Methylendioxyphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-(0,0-diethylphosphonat) und
  - 1-(2,3-Difluormethylendioxyphenyl)-2-(dimethylamino)ethylen-2-(0,0-dimethylphosphonat) enthält.
- 11. Verfahren zur Herstellung eines Mittels gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Phosphonyl-enamin der Formel I, Anspruch 1 mit geeigneten flüssigen oder festen Zusatzstoffen innig vermischt.
- 12. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen oder Pflanzenteile mit einer wirksamen Menge eines Phosphonyl-enamin gemäß Anspruch 1 behandelt.
- Verfahren zur Hemmung des Pflanzenwuchses von Nutzpflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die
  Pflanzen oder Pflanzenteile mit einer wirksamen Menge eines Phosphonyl-enamins gemäß Anspruch 1
  behandelt
  - 14. Verfahren gemäß Anspruch 13 in Kulturen wie Bohnen, Soja und Sonnenblumen.